

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

A61K 31/565, 31/56

A1 (43) Date de publication internationale: WO 96/35428

(43) Date de publication internationale: 14 novembre 1996 (14.11.96)

FR

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/00719

(22) Date de dépôt international: 10 mai 1996 (10.05.96)

(30) Données relatives à la priorité:

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CONSERVA-TOIRE NATIONAL DES ARTS ET METIERS [FR/FR];

292, rue Saint-Martin, F-75141 Paris Cédex 03 (FR).

11 mai 1995 (11.05.95)

(72) Inventeurs; et

95/05607

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MORFIN, Robert [FR/FR]; 46, boulevard de l'hôpital, F-75013 Paris (FR). RONCO, Jorge [AR/FR]; 45, rue de la Cadière, F-69350 La Mulatière (FR).

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-Yves Plasseraud S.A., 3, rue Chauveau-Lagarde, F-75008 Paris (FR). (81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING STEROID DERIVATIVES INVOLVED IN TRIGGERING AN IMMUNE RESPONSE

(54) Titre: COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DES DERIVES DE STEROIDES IMPLIQUES DANS LE DE-CLENCHEMENT DE LA REPONSE IMMUNITAIRE

(57) Abstract

A composition for use in an immunity stimulating drug or in a vaccine is described, characterised in that it contains a 3-substituted, 17-substituted and 6- or 7-substituted steroid derivative, the substitutions in position 3 and in positions 6 or 7 being different.

(57) Abrégé

L'invention concerne une composition pour utilisation dans un médicament stimulant de l'immunité ou dans un vaccin caractérisée en ce qu'elle contient un dérivé de stéroïde substitué en position 3, en position 17 et en position 6 ou 7, les substitutions en position 3 et en position 6 ou 7 étant différentes l'une de l'autre.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arméaic	GB	Roysume-Uni	MW	Malawi
ΑT	Autriche	GE	Géorgie	MX	
AU	Australie	GN	Guinte	NE.	Mexique
BB	Barbade	GR	Grèce		Niger
BE	Belgique	RU	Hongrie	NL.	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	IE.	Irlande	NO	Norvège
BG	Bulgarie	řř	Italic	NZ	Nouvelle-Zélande
ВJ	Bénin	JP	Impon	PL	Pologne
BR	Brésil	KE	•	PT	Portugal
BY	Bélarus	KG	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KP	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	IAP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo	Im	de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SG	Singapour
a.	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CM	Cameroum	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CN CN		LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
cs —	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ.	République schèque	LU	Laxembourg	TG	Togo
DE.	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	ÜA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FT	Finlande	ML	Mali	US	
FR	France	MN	Mongolie	UZ.	Etats-Unis d'Amériq Ouzh@istan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

5 .

10

15

20

25

COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DES DERIVES DE STEROIDES IMPLIQUES DANS LE DECLENCHEMENT DE LA REPONSE IMMUNITAIRE

La présente invention est relative à des compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif des nouveaux dérivés de stéroïdes qui ont une fonction de restauration des mécanismes agissant sur la réponse immunitaire et plus particulièrement des mécanismes liés à l'immunité cellulaire B et T.

La formation des hormones stéroïdes, leurs interrelations et leurs fonctions ont été décrites dans un nombre très important-d'articles et les fonctions plus précisément de la pregnènolone ou de la déhydroépiandrostérone (DHEA) ou de certains dérivés de la DHEA sont résumées dans l'état de la technique de la demande de brevet PCT WO 94/08588 dont la description est incorporée ici par référence.

Le rôle physiologique des stéroïdes 7-hydroxylés tel la 7α -hydroxypregnenolone et les $7\alpha/\beta$ -hydroxy-DHEA ont été partiellement élucidés par la démonstration de leur effet promoteur de l'immunité chez la souris (MORFIN et COURCHAY, J Steroïd. Biochem. Molec. Biol., 50: 91-100, 1994) ; Dans le même ordre d'idée, la demande de brevet WO 93/20687 revendique le 5-DIOL et son dérivé 7β -hydroxylé comme agent régulateur de la réponse immunitaire. Cependant toutes ces molécules décrites présentent un certain nombre d'inconvénients qui sont notamment leur hydrosolubilité élevée, et une biodisponibilité insuffisante due à une fuite cellulaire trop rapide, ce qui en particulier présente un inconvénient majeur lorsque l'on souhaite utiliser cette capacité de restauration ou de stimulation de l'immunité cellulaire dans un processus de vaccination.

La présente invention est relative à l'utilisation dans la fabrication d'une composition stimulante de l'immunité, et en particulier pouvant

conférer à un vaccin une immunité accrue, de composés répondant à l'une des trois formules générales suivantes :

5

(I)

10

R10 COR,

15

(11)

20

25 (111)

15

20

30

dans lesquelles :

R₁ représente H, un radical acyle R'₂ -CO- dans lequel R'₂ comprend de 1 à 25 atomes de carbone, un groupement SO₃H ou un groupement H₂PO₃,

R₂ représente H ou un radical acyle R'z-CO- dans lequel R'₂ comprend de 1 à 25 atomes de carbone, R₁ étant différent de R₂,

 R_3 étant choisi dans le groupe constitué de H, -CO- R_6 -CHOH- R_6 = O, le radical = 0 étant exclu quand R_1 est un hydrogène.

R₄ est H ou un halogène ou un radical carbonitrile - C=N,

 R_5 est choisi dans le groupe constitué de H,-CO- R_6 ,-CHOH- R_8 = O, β -OH. R_6 étant un groupe alcoyle comprenant de 1 à 10 atomes de carbone, substitué ou non, l'un au moins des groupements R_3 ou R_4 dans la formule I ou des groupements R_4 ou R_5 dans les formules II et III étant égal à H.

De façon particulière, les composés utilisés selon l'invention sont des dérivés 6α ou 7α substitués de la DHEA ou de la pregnenolone et plus particulièrement encore des dérivés 6α ou 7α hydroxylés réduits ou non réduits en position 5.

La composition stimulante de l'immunité comprenant un composé de formule (I) à (III) fait elle-même partie de l'invention, que le composé soit seul ou combiné à d'autres constituants, notamment à un antigène, ou à un autre adjuvant ou à une combinaison de ceux-ci; en particulier, un vaccin contenant une composition de l'invention ou administré simultanément à ladite composition fait partie de l'invention, simultanément signifiant ici que les deux produits sont administrés à un patient dans la même forme galénique, ou dans deux formes galéniques distinctes et administrées dans un intervalle de temps autorisant un recouvrement partiel ou total des effets de chacun des produits.

Ce qui est surprenant dans les résultats obtenus grâce à ces vaccins est que les stéroïdes utilisés dans la composition ne sont pas des adjuvants dans le sens classique du terme : ils n'ont pas le pouvoir

15

20

25

30

d'augmenter aussi considérablement la réponse immunitaire chez les souris saines adultes ou jeunes que les adjuvants classiques. Par contre les souris âgées souffrant d'une dérégulation du système immunitaire recouvrent une réponse immunitaire proche de la normale après traitement par les compositions de l'invention. Les effets de l'âge sur la réponse immunitaire sont actuellement connus au travers des travaux scientifiques publiés et concernant les domaines suivants :

a) Capacité proliférative affaiblie pour les cellules T âgées :

lorsque les cellules présentatrices d'antigène présentent un antigène étranger à une cellule T, celle-ci est stimulée et produit de l'interleukine-2 (IL-2). Cette production d'IL-2 et la réponse à l'IL-2 sont diminuées dans les cellules T de personnes âgées. Par ailleurs, chez la souris âgée, on observe aussi une diminution de l'IL-3, du GM-CSF, de la réaction type DTH et de l'induction de CTL. Par contre, IL-4, IL-5, IL-6 et INFy sont augmentés par rapport aux souris adultes jeunes (Weskler, Immune Senescence, Annals of NeuroL, suppl. 35; S35-S37 (1994)). Il a également été démontré que les cellules T de souris âgées proliféraient moins bien que celles des jeunes lorsque ces cellules sont stimulées par un anticorps anti-CD28 (Engwerda et al., J. Immunol, 153 : 3740-3747 (1994)). En effet, la CD28, qui est une protéine présente sur toutes les cellules T périphériques, est une molécule accessoire dans la présentation d'antigènes. Elle se lie à la molécule B7 (présente sur les cellules B activées, les macrophages, les cellules dentritiques, les cellules de Langerhans et les cellules T activées). Il semble que la stimulation de la CD28 pourrait induire la sécrétion d'IL-2. Chez les souris âgées, l'expression de la CD28 sur les cellules T CD4+, CD8+, CD44+6 (population naïve) et CD44+hi (population T mémoire) reste la même que sur les cellules T des jeunes. Cependant, la réponse proliférative de ces molécules vis à vis d'une stimulation avec un anticorps anti-CD28 est plus basse chez les souris âgées que chez les jeunes. Ceci suggère que le mécanisme de signalisation intracellulaire est défectueux chez les souris

âgées. Par ailleurs, l'accumulation de cellules T mémoires et ne répondant pas aux stimuli pourrait être responsable de la carence immunitaire chez les personnes âgées (Flurkey et al., Eur. J. Immunol., 22 : 931 (1992)). L'ensemble de ces phénomènes suggère que le mécanisme de signalisation intracellulaire est défectueux chez les cellules âgées au travers d'effets directs sur la mémoire immunologique des compartiments B et T des populations âgées. Les stéroïdes hydroxylés de l'invention auraient une fonction de restauration de ces mécanismes.

- b) Affaiblissement de la réponse B chez les personnes âgées :
- bien que la littérature reste contradictoire—sur—ce point, certaines études montrent que le taux d'anticorps neutralisants, produits par des personnes âgées à la suite de vaccinations par le vaccin antigrippal trivalent, reste équivalent à celui induit chez les jeunes (Powers and Belshe, J. Infect. Dis., 167: 584-592 (1993)). Cependant, le consensus général sur ce point est que les vaccins inactivés employés aujourd'hui sont moins efficaces chez les personnes âgées que chez les jeunes pour induire des anticorps neutralisants. Cette inefficacité augmente avec l'âge des patients.
 - c) Inefficacité des vaccins chez les personnes âgées de plus de 65 ans : après vaccination par le vaccin de la grippe, seulement près de 60% des personnes âgées saines répondent avec une immunité protectrice ; leur taux d'anticorps neutralisants et la réponse T cytotoxique restent faibles (Weskler, Immune Senescence, Ann. Neuro., Suppl. 35: S35-S37 (1994)).
 - d) Augmentation de l'expression des autoanticorps chez les individus âgés :
- chez la souris, il apparaît que les cellules B CD5(-) produisent des anticorps contre un antigène étranger, alors que les cellules B CD5(+) produisent des autoanticorps. Chez les souris âgées, la stimulation de CD5(-) par un antigène étranger est moins efficace que chez les souris jeunes. Par contre, l'antigène étranger stimule de manière égale les CD5 (+) chez les souris jeunes et âgées. La résultante est une production d'autoanticorps proportionnellement plus élevée chez les âgées que chez

15

20

25

30

les jeunes (Weskler, Immune Senescence, Ann. Neuro., Suppl. <u>35</u>: S35-S37 (1994)).

A partir de ces constatations diverses, il paraissait nécessaire de rechercher des traitements qui permettaient de combattre la carence immunitaire observée chez les populations âgées et de ramener la réponse immunitaire au niveau mesuré chez les jeunes. Les demandes de brevet WO 93/20696 et WO 94/08588 décrivaient un certain nombre de dérivés 7-hydroxylés naturels utilisables dans le déclenchement des processus immunitaires ; cependant ces dérivés présentaient un certain nombre d'inconvénients déjà décrits plus haut et qui en faisaient des candidats médiocres comme adjuvants de vaccination soit pour des raisons de toxicité, soit pour des raisons de bio-disponibilité non satisfaisante.

Les composés de l'invention répondant aux formules (I), (II) ou (III) déjà données ci-dessus permettent d'envisager leur utilisation dans des compositions pharmaceutiques ou des vaccins pour restaurer des déficiences immunitaires chez les sujets âgés. Il faut remarquer que les formules (II) ou (III) sont des composés réduits en position 5 ce qui présente plusieurs avantages : ils sont plus faciles à synthétiser, et donc moins onéreux et ils présentent en outre une activité plus importante que les dérivés non réduits. Les substitutions en R₁ par des acides gras leur confèrent enfin une liposolubilité accrue ce qui présente l'avantage d'améliorer la rétention de ces composés dans les cellules notamment au niveau de leurs membranes et par conséquent de prolonger leur activité et leur effet sur l'immunité cellulaire;

Des composés préférés de l'invention sont ceux dans lesquels le substituant R2 est un hydrogène autrement dit les dérivés 6 ou 7 hydroxylés. Des dérivés préférés de l'invention sont ceux où R_1 est un dérivé de l'acide oléique ou de l'acide palmitique, et notamment le 3β palmitoyl 7α - OH-DHEA.

20

25

30

Les composés des formules I, II ou III peuvent être obtenus par synthèse chimique classique, selon des méthodes connues de l'homme du métier.

Les compositions ci-dessus peuvent en outre contenir un principe actif de vaccin.

La présente invention est également relative à des compositions vaccinales ou des vaccins comprenant outre le principe actif au moins un adjuvant constitué d'un des dérivés décrits ci-dessus.

La dose d'adjuvant efficace est située entre 0,05 et 10mg par kg de poids corporel et par dose, et de préférence entre 0,05 et 5 mg.

L'immunisation par administration de vaccin est réalisée soit par le mélange de l'antigène avec l'adjuvant dans la composition elle-même, soit l'immunisation est réalisée par administration simultanée de l'antigène et d'un adjuvant constitué d'au moins un composé de l'invention, « simultanée » ayant la même signification que ci-dessus. L'adjuvant dans les vaccins ou compositions vaccinales de l'invention est constitué d'au moins un dérivé des stéroïdes selon l'invention, associé le cas échéant, avec un autre dérivé décrit par exemple dans WO 93/20687 ou WO 94/08588, ou encore un adjuvant de type alum, le dérivé de l'invention en tout état de cause étant présent à la dose de 0,05 à 10 mg par kg et de préférence entre 0,05 et 5 mg par kg.

Cet effet de restauration ou de stimulation de l'immunité notamment chez les personnes d'un certain âge peut être appliqué à tout traitement visant à restaurer l'immunité cellulaire B et T, et notamment dans les cas de cancers et de maladies autoimmunes.

La nature même des dérivés de l'invention fait que les formes galéniques envisageables et leurs voies d'administration sont larges. Les voies d'administration peuvent être outre les voies classiques intramusculaires, sous-cutanées, intra-dermiques, intra-veineuses, intravaginales, intra-rectales, il est possible d'envisager des formes orales, intra-péritonéales, intra-pulmonaires, mucco-nasales ou transcutanées, aucun caractère limitatif n'étant donné à cette liste. Les formes galémiques

15

20

correspondantes sont des formes résultant de l'addition aux principes actifs et aux adjuvants de composés acceptables pharmaceutiquement et permettant de réaliser des crèmes, des pâtes, des émulsions « eau dans huile » ou « huile dans eau », ainsi que des formes composées de liposomes de micelles simples ou mixtes ou autre promoteur de pénétration tels des lyso-phospholipides, des cyclodextrines, du PEG (polyéthylène glycol), des tensioactifs, du DMSO, de l'acétone, des alcools, des acides gras, des huiles végétales ; d'autres formes galéniques envisageables sont des formes de type retard ou permettant un relargage contrôlé du principe actif.

Des pilules ou capsules administrables par voie orale ou des implants sont d'autres formes galéniques utilisables pour les composés de l'invention. Cette liste de formes galéniques n'est pas non plus exhaustive dans la mesure où d'autres formes peuvent être mises au point et tout à fait adaptables aux dérivés stéroïdiens de l'invention qui en outre ont comme caractéristiques essentielles d'être à la fois liposolubles et hydrosolubles.

Fait également partie de l'invention l'utilisation d'un stéroïde de l'invention dans la fabrication d'un vaccin ou une utilisation dans la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée à compenser les effets du vieillissement sur la réponse immunitaire. Dans cette utilisation, le dérivé de stéroïde est administré à une dose comprise entre 0,05 mg/kg et 10 mg/kg et de préférence entre 0,05 et 5 mg/kg, la composition pharmaceutique étant un vaccin humain ou vétérinaire.

Quand il s'agit d'un vaccin humain, cela peut notamment être un vaccin contre la grippe, ou un vaccin contre l'hépatite.

Sans être limitatifs, les exemples ci-dessous montrent les performances obtenues par les dérivés de l'invention comme activateurs de l'immunité et comme adjuvants de vaccins.

10

Exemple 1 : Utilisation du 3β-palmitoyl -7αOH-DHEA en tant qu'adjuvant de vaccin :

Un protocole d'immunisation contre le vaccin monovalent de la grippe (vaccin NIB16, souche A) (HA), est utilisé pour tester l'effet adjuvant du dérivé 3β -palmitoyl de la 7α OH-DHEA mis en solution à 10 mg/ml dans le DMSO.

Trois lots de 5 souris BALB/C âgées de 6 semaines (jeunes) et trois lots de 5 souris BALB/C âgées de 90 semaines (âgées) subissent le premier jour une injection sous-cutanée de 0,5 ml de sérum physiologique contenant :

soit 8 μ g de HA + 1,8 μ mole (0,78 mg/kg) de 3 β -palmitoyl-7 α OH-DHEA (lot 1)

soit 8 μ g de HA + 1,8 μ mole (0,56 mg/kg) de 7 α OH-DHEA (lot 2)

soit 8 µg de HA (lot 3)

Après 28 jours, chaque souris de chaque lot subit un rappel, les injections décrites étant répétées pour chaque lot. Après 38 jours, chaque souris de chaque lot est sacrifiée et le sang prélevé.

Les IgG totales anti-HA sont mesurées dans chaque sérum par une méthode immunoenzymatique. Les résultats sont indiqués dans le tableau 1 ci-dessous où l'effet du 3β -palmitoyl- 7α OH-DHEA rétablit la réponse immunitaire des souris âgées à un niveau proche de celui des souris jeunes.

Tableau 1

Lot	Traitement	Souris jeunes	Souris âgées
1	HA + 3β-palmitoyl-	0,70 <u>+</u> 0,47	0,69 <u>+</u> 0,48
	7αOH-DHEA		
2	HA +7αOH-DHEA	1,34 <u>+</u> 0,35	0,21 <u>+</u> 0,09
3	НА	0,56 <u>+</u> 0,30	0,27 <u>+</u> 0,16

Exemple 2 : Utilisation de la 7αOH-DHEA et de son dérivé 3β-palmitoyl en tant qu'adjuvants complémentaires de l'Alum :

5 Un protocole d'immunisation contre le virus monovalent de la grippe (souche Taiwan A86) (HA) est utilisé pour tester l'effet adjuvant de la 7αOH-DHEA et du HA + 3β-palmitoyl-7αOH-DHEA en complément de celui connu pour l'Alum.

Deux lots de 5 souris BALB/C âgées de 6 semaines (jeunes) et trois lots de 5 souris BALB/C âgées de 90 semaines (âgées) subissent le premier jour une injection sous-cutanée de 0,5 ml de sérum physiologique contenant, pour les deux lots « jeunes » :

soit 5 µg HA

soit 5 µg HA + 55,5 mg/kg Alum

et pour les trois lots « âgées »,

soit 5 µg HA

soit 5 µg HA + 55,5 mg/kg Alum,

soit 5 μ g HA + 55,5 mg/kg Alum + 50 μ g (2,8 mg/kg) 7α OH-DHEA + 50 μ g (2,8 mg/kg) 3β -palmitoyl- 7α OH-DHEA.

Après 28 jours (réponse immunitaire), chaque souris subit un prélèvement sanguin par la voie exolacrimale, suivi d'un rappel, les injections décrites

étant répétées pour chaque lot. Après 38 jours (réponse secondaire), chaque souris est sacrifiée et le sang prélevé.

Les réponses primaires et secondaires correspondent aux titre anti-HA de chaque sérum et sont mesurées pour les IgGI par la méthode immunoenzymatique.

Les résultats du tableau 2 montrent que le traitement des souris âgées par le mélange Alum+ 3β -palmitoyl- 7α OH-DHEA + 7α OH-DHEA aux doses indiquées confère aux souris âgées une protection anti-HA significativement supérieure à celle induite par les traitements sans stéroïde.

Tableau 2

10

Traitement	Réponse primaire, jeunes	Réponse primaire, âgées	Réponse secondaire, jeunes	Réponse secondaire, âgées
НА	1515 <u>+</u> 687	127 <u>+</u> 111	4905 <u>+</u> 2704	768 <u>+</u> 448
HA + Alum	2440 <u>+</u> 1556	153 <u>+</u> 140	8052 <u>+</u> 4518	1749 <u>+</u> 1656
HA + Alum + 3β-palmitoyl- 7αOH-DHEA +7αOH-DHEA	-	1435 <u>+</u> 1419		3811 <u>+</u> 2395

Les résultats présentés dans les exemples ci-dessus montrent clairement et notamment à la lecture des tableaux 1 et 2 que l'addition de dérivés 3β -palmitoyl- 7α OH-DHEA a un effet sur la réponse immunitaire des souris âgées comparable à celui obtenu chez les souris jeunes ; la comparaison notamment avec les dérivés 7α OH-DHEA seuls pour lequel cette réponse

WO 96/35428 PCT/FR96/00719

12

n'est pas obtenue montre l'effet inattendu et extrêmement prometteur comme adjuvant de vaccin des dérivés de l'invention.

REVENDICATIONS

Composition pour utilisation dans un médicament stimulant de l'immunité ou dans un vaccin caractérisée en ce qu'elle contient un composé répondant à l'une des formules suivantes :

15

15

20.

25

dans lesquelles:

R₁ représente H, un radical acyle R'₂ -CO- dans lequel R'₂ comprend de 1 à 25 atomes de carbone, un groupement SO₃H ou un groupement H₂PO₃,

R₂ représente H ou un radical acyle R'₂-CO- dans lequel R'₂ comprend de 1 à 25 atomes de carbone, R₁ étant différent de R₂,

 R_3 étant choisi dans le groupe constitué de H, -CO- R_6 , -CHOH- R_6 , = O, le radical = 0 étant exclu quand R_1 est un hydrogène.

R₄ est H ou un halogène ou un radical carbonitrile - C≡N,

R₅ est choisi dans le groupe constitué de H,-CO-R₆,-CHOH-R₆ = O, β-OH.

 R_6 étant un groupe alcoyle comprenant de 1 à 10 atomes de carbone, substitué ou non, l'un au moins des groupements R_3 ou R_4 dans la formule 1 ou des groupements R_4 ou R_5 dans les formules II et III étant égal à H.

- 2. Composition selon la revendication 1 caractérisée en ce que R₁ est un dérivé de l'acide oléique ou de l'acide palmitique.
- 3. Composition selon la revendication 1 ou 2 caractérisée en ce que R₂ est un hydrogène.
- 4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisée en ce que R₃ et R₅ représentent le groupement CH₃ -CO-
- 5. Composition selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisée en ce qu'elle contient du 3β palmitoyl-7α OH-DHEA.
 - 6. Composition selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisée en ce qu'elle est utilisée dans la fabrication d'un vaccin.
 - 7. Composition selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisée en ce qu'elle est administrée simultanément à un vaccin.
 - 8. Utilisation d'une composition selon une des revendications 1 à 5 pour la fabrication d'un médicament destiné à compenser les effets du vieillissement sur la réponse immunitaire.
 - 9. Utilisation d'une composition selon une des revendications 1 à 5 pour la fabrication d'un vaccin.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/FR 96/00719

A CTASS	TELCATION OF SUBJECT MATTER	<u> </u>	
ÎPC 6	A61K31/565 A61K31/56		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC	
B. FIELD	S SEARCHED		
Minimum o	documentation searched (classification system followed by classification	ition symbols)	
IPC 6	A61K		
Documenta	tion searched other than infinimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields so	earched
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data ba	use and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO,A,94 08588 (CONSERVATOIRE NATIONAL DES ARTS ET MÉTIERS) 28 April 1994 cited in the application see claims 1,9,10		1
A	WO,A,94 03176 (HUMANETICS CORPORATION) 17 February 1994		
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
느			
'A' docum consid 'E' carlier	tegories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international	"T" later document published after the inte- or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the	h the application but eary underlying the
which	eate ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do 'Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in-	cument is taken alone claimed invention
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	document is combined with one or ments, such combination being obvior in the art. *& document member of the same patent	ore other such docu- us to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
1	1 September 1996	19.09.96	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Klaver, T	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/FR 96/00719

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9408588	28-04-94	FR-A- EP-A- JP-T-	2696934 0665752 8505124	22-04-94 09-08-95 04-06-96
WO-A-9403176	17-02-94	US-A- AU-A- CA-A- JP-T-	5292730 4997093 2141436 8505602	08-03-94 03-03-94 17-02-94 18-06-96

Form PCT/ISA/218 (patent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der. e Internationale No PCT/FR 96/00719

			<u> </u>
A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBIET DE LA DEMANDE A61K31/565 A61K31/56		
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
B. DOMA	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de A61K	e classement)	
Documental	tion consultée au re que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relevent des doctaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de don utilisés)	anées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de données, et si céla est t	réalizable, termes de recherche
C DOCIN	1ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	es passages pertinents	no, des revendications visées
Cargoni	included at according to a circuit, a mental of		
X	W0,A,94 08588 (CONSERVATOIRE NATIO ARTS ET MÉTIERS) 28 Avril 1994 cité dans la demande voir revendications 1,9,10	NAL DES	1
A	WO,A,94 03176 (HUMANETICS CORPORAT Février 1994	ION) 17	
			·
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bre	vets sont indiques en annexe
"A" docum consid "E" docum ou app "L" docum priorii autre: "O" docum une ci "P" docum	nent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès ectte date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à apposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la da date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l'document particulièrement pertinent être considerée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c document particulièrement pertinent ne peut être considérée comme implorsque le document est associé à nu document de même nature, cette co pour une personne du métier.	as à l'état de la comprendre le principe 'invention l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité considéré isolèment l'invention revendiquée iquant une activité inventive iquant une activité iquant iqua
Date à laqu	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale
1	ll Septembre 1996	19.09.96	
Nom et adr	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorise Klaver, T	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux nembres de familles de brevets

PCT/FR 96/00719

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de breveu(s)		Date de publication
WO-A-9408588	28-04-94	FR-A- EP-A- JP-T-	2696934 0665752 8505124	22-04-94 09-08-95 04-06-96
WO-A-9403176	17-02-94	US-A- AU-A- CA-A- JP-T-	5292730 4997093 2141436 8505602	08-03-94 03-03-94 17-02-94 18-06-96

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de breveu) (juillet 1992)